This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

[®] 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-42053

31nt. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成 2年(1990) 2月13日

C 07 C 281/16 A 61 K 31/34

AED ABJ 6761-4H

Ж

審査請求 未請求 請求項の数 9 (全17頁)

②特 顯 平1-104170

②出 願 平1(1989)4月24日

砂発 明 者 大 内 田 修 一 大阪府三島郡島本町桜井3-1-1 小野薬品工業株式会

社水無瀬研究所內

⑦発明者 戸田 正明 大阪府三島郡島本町桜井3-1-1 小野薬品工業株式会

社水無瀬研究所內

⑦出 願 人 小野薬品工業株式会社 大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号

四代 理 人 弁理士 大家 邦久

最終頁に続く

明細書

1. 発明の名称

アミノグアニジン誘導体およびそれらを有効成 分として含有するメイラード皮応阻客剤

- 2. 特許請求の範囲
- 1)一般式

$$R^{1} = X_{n} \qquad X_{n} \qquad N = NH_{\tau} \qquad (IA)$$

[式中、

(i) R^{2a}とR^{3a}がともに水素原子を表わし、かつーX_aーR^{1a}がロープチル基、シクロヘキシル 基、ペンジル基、 4ークロロペンジル基、 4ーフ ルオロペンジル基、 4ーメトキシペンジル基、 4ーメチルペンジル基、 3ーニトロペンジル基、 3.4ージクロロペンジル基、フェネチル基、 3 ーフェニルー 2 ープロペニル基または 1ーナフチ ルメチル基を表わすか、

(ii) R^{2a}のみが水素原子を表わし、かつ

 $-X_a - R^{1a}$ がベンジル基を表わし、かつ R^{3a} がメチル基を表わすか、または $-X_a - R^{1a}$ と R^{3a} がともにフェニル基を表わすか、

(iii) R^{3a}のみが水素原子を表わし、

 $-X_a - R^{1a} \angle R^{2a}$ がともにエチル基を表わすか、 $-X_a - R^{1a} \angle R^{2a}$ がともにn - Tチル基を表わすか、 $-X_a - R^{1a}$ がペンジル基を表わし、かつ R^{2a} がフェニル基を表わすか、 $-X_a - R^{1a}$ がフェニル基を表わすか、 または $-X_a - R^{1a}$ がペンジル基を表わすか、または $-X_a - R^{1a}$ がペンジル基を表わし、かつ R^{2a} がメチル基を表わすか、

(iv) R^{3a}のみが水素原子を表わし、

R'*-X。 N- で示される基が1-ピペリジノ

基、1-(1.2.3.4-テトラヒドロ)イソキノリル基、1-ピロリジニル基、4-モルフォリノ基または4-ヒドロキシピペリジノ基を表わすか、

(V) gr N- で示される基が4-モル

フォリノ基を表わし、かつ R ^{3a}がメチル基を表わ すか、または

R'*ーX。 N- で示される基が4-ヒドロキシ

ピペリジノ基を表わし、かつR^{3a}がプロピル基を 表わすか、または

 $(vi) - X_a - R^{1a} & CR^{2a}$ がともに水素原子を表わし、かつ R^{3a} がベンジル基、フェネチル基、3ーフェニルプロピル基、シクロペンチルメチル基または2-ピリジル基を表わす。1

で示されるアミノグアニジン誘導体またはその酸 付加塩。

- 2) 化合物が、
- 1-アミノー3-ベンジルグアニジン、
- 1-アミノ-3-フェネチルグアニジン、
- 1-アミノ-3-n-ブチルグアニジン、
- 1-アミノー3-シクロヘキシルグアニジン、
- 1-アミノー1-フェニルー3-フェニルグアニジン

である請求項第1項記載の化合物。

4) 化合物が、

Ç,

- 1-アミノ-3,3-ジェチルグアニジン、
- 1-アミノ-3-ベンジル-3-フェニルグアニジン、
- 1-アミノ-3-メチル-3-フェニルグアニジ
- 1-アミノ-3-ベンジル-3-メチルグアニジン またば
- 1-アミノー3.3-ジーローブチルグアニジン、 である請求項第1項記載の化合物。
- 5) 化合物が、
- 1 ピペリジンカルポヒドラジド イミド、
- 1 (1, 2, 3, 4 テトラヒドロ) イソキノ リンカルポヒドラジド イミド、
- 1 ピロリジンカルボヒドラジド イミド、
- 4 モルフォリンカルボヒドラジド イミド または

- 1-アミノ 3-(4-クロロベンジル) グアニジン、
- 1-アミノ-3-(4-フルオロベンジル) グアニジン、
- 1-アミノ-3-(4-メトキシベンジル)グアニジン、
- 1-アミノ-3-(4-メチルベンジル) グアニ ニジン
- 1-アミノ-3-(1-ナフチルメチル)グアニ ジン、
- 1-アミノー3-(3-二トロベンジル)グアニジン、
- 1-アミノー3-(3-フェニル-2-プロペニ ル)グアニジン、または
- 1-アミノ-3-(3,4-ジクロロベンジル) グアニジン

である請求項第1項記載の化合物。

- 3) 化合物が、
- 1-アミノー1-メチル-3-ベンジルグアニジン または
- 1-(4-ヒドロキシ) ピペリジンカルボヒドラ ジド イミド

である請求項第1項記載の化合物。

- 6) 化合物が、
- N'-メチルー4ーモルフォリンカルボヒドラジド イミド または
- N'-n-プロピルー1-(4-ヒドロキシ) ピペ リジンカルボヒドラジド イミド

ェ である請求項第1項記載の化合物。

- 7) 化合物が、
- 1-アミノー1-フェネチルグアニジン:
- 1-アミノ-1-ベンジルグアニジン、
- 1-アミノ-1-(3-フェニルプロピル) グアニジン、
- 1-アミノ-1-シクロベンチルメチルグアニジ ン または
- 1-アミノー1-(2-ピリジル)グアニジンである請求項第1項記載の化合物。
- 8)
- i) 一般式

[式中、すべての記号は請求項第1項記載と同じ 意味を表わす。]

で示される化合物と、一般式

[式中の記号は請求項第1項記載と同じ意味を表わす。]

で示される化合物を反応させるか、

ii) 一般式

$$B_{3*}-N \stackrel{C.N.}{\swarrow} (M)$$

{式中の記号は前記と同じ意味を表わす。] で示される化合物を反応させることを特徴とする 一般式

アルキル基、炭素数7~10個のフェニルアルキル基またはピリジル基を表わし、

か、あるいは無置換である窒素原子を1個だけ含むか、または窒素原子と酸素原子を1個すつ含む 炭素数3~10個の複素環を表わす。

ただし、 R^{2b} が 水 素 原 子 を 表 わ し 、 か つ 。 $-X_b - R^{1b}$ が 水素原子、メチル基、エチル基またはフェニル基を表わし、かつ R^{3b} が水素原子またはメチル基を表わすものを除く。]

で示される化合物またはそれらの酸付加塩を有効 成分として含有するメイラード反応阻害剤。

3. 発明の詳細な説明

(

[産業上の利用分野]

本発明は医薬として有用なアミノグアニジン誘導体およびそれらを含有する医薬品に関する。

さらに詳しくは、本発明は

1)一般式

[式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。]

で示される化合物の製造方法。

9)一般式

[太中、

R 1b は水素原子、炭素数1~6個のアルキル基、炭素数5~7個のシクロアルキル基、またはハロゲン原子、炭素数1~4個のアルキル基、炭素数1~4個のアルコキシ基またはニトロ基1個から3個で置換されているか、あるいは無置換の炭素環あるいは複素環を表わし、

X_b は単結合、または炭素数1~4個のアルキレン基または炭素数2~4個のアルケニレン基を表わし、

 R^{2b} は水素原子、炭素数 $1\sim6$ 個のアルキル基またはフェニル基を表わし、

R^{3b}は水素原子、フェニル基、炭素数1~4個の

[式中、すべての記号は後記と同じ意味を表わす。]

で示される化合物、

- 2) それらの製造方法、および
- 3) (【A) で示される化合物を含む、一般式

[式中、すべての記号は後記と同じ意味を表わす。]

で示される化合物を有効成分として含有するメイ ラード反応阻害剤に関する。

[発明の背景]

1912年、メイラード(Haillard)は、アミノ酸と返元糖の混合溶液を加熱すると褐色に奢色する現象に注目して報告した[Haillard, L.C., Compt Rend, Soc. Biol., 72,599(1912)]。そしてこの反

応が生体内でも起こりうることを示唆した。

1968年に至り、ラーバー(Rahbar)はヘモグロピンの小成分であるHbAIc が糖尿病患者において増加することを報告した [Rahbar.S., Clin. Chim. Acta., 22, 296(1968)]。 さらにこのHbAIc の化学構造はβ鎖N末端バリンにグルコースがアマドリ (Amadori)転位した型で結合していること [Koenig, R. J., Blobstcin, S. H., & Cerami, A., J. Biol. Chem., 252, 2992(1977)]、及びこの反応は非酵素的(nonenzymatic)に起こること [Stevens, V. J., Vlassara, H., Abati, A., & Cerami, A., J. Biol. Chem., 252, 2998(1977)]などが明らかにされたことによってメイラード反応が生体内で起こっていることが確認された。

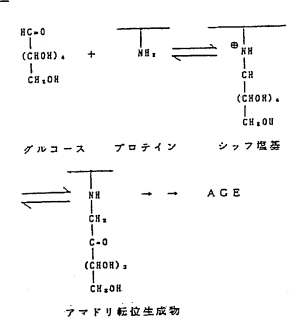
メイラード反応は、その初期段階としてまず返 元額とタンパク質のアミノ基がグリコシレーション(glycosylation)を起こし、アマドリ転位生成 物を形成することに始まる。これがさらに進行す ると架橋重合した化合物 [進行したグリコシル化 生成物(AGEと略記する。)という。]の溶解

メイラード反応は健常人においても見られる現 象であるが、血糖値が上昇する糖尿病思者や、代 謝回転の遅いタンパク質部位において顕著に見ら れる。例えば、ヘモグロビンでは糖尿病マウスは 正常マウスの2.7 倍のグリコシル化が起こってお り[Honnier, V. H. et al., the Haillard Reaction in Foods and Mutrition, ACS Symposium Series, 215, 432, Am. Chem. Soc., Washington, D.C. (1983)]. また血清アルプミンでも糖尿病患者においては a グリコシル化が亢進している [Guthrow, C. E. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S., 76, 4258 (1979)]。さらにグリコシル化した血清タンパク 質をマウスに繰り返し12週間にわたって静注す ると典型的な糖尿病性腎麻障害が現われること [Honnier, V. H. et al., Clin. Endocrinol. Hetab., 11,431(1982)] が判明している。

眼球レンズのクリスタリンは、いったん生合成されると全く代謝回転しない特殊なタンパク質である。このクリスタリンにおいてグリコシル化が起こると、立体構造に変化が生じ、分子内SH基

度が低下し、プロテア ぜの作用を受けにくくなり、やがて螢光が発生し、褐色に着色してくる。

A G E 生成のメカニズムは種々提唱されているが、例えばブラウンリー(Brownlee)らによると以下の通りである[Brownlee, H. et al., Science, 232.1629(1986)]。



に酸素が関与してS-S結合が形成され高分子化することが認められた。ラットの糖尿病性白内障の場合、グルコースとの結合は正常の10倍にも達し、分子内S-S結合も増加する[Honnier, V.H.& Cerami, A. Clin, Endocrinol. Hetab, 11,431 (1982)]。

クリスタリンのグリコシル化に伴って垂合、不溶性化、萤光発生と黄色〜褐色の着色が起こっており、このような変化は加齢によるレンズの変化とよく符合している。[Chiou, S. II., Chylack, L. T., Jr., Tung, W. H., & Bunn, F., J. Biol. Chem. 256. 5176(1981)]。

結合組織に存在するコラーゲン、エラスチンはリジンとヒドロキシリジンに富むタンパク質であり、また代謝回転も遅く、腎糸球体基底膜、皮膚、腱などでグルコースとの結合物の存在が見いだされており [Honnier, V. H., Stevens, V. J., & Cerami, A., Haillard Reactions in food, Prog. Food Nutr. Sci. 5,315, Pergamon Press, London]、血管壁の硬化にも関連があると考えられている [Rose-

nburg, H., Hodrak, J.B., Hassing, J.H., Al-Turk, W.A., & Stohs, S.J., Biochem. Biophys. Res. Commun, 91, 498 (1979)].

また糖尿病性神経疾患の原因として、神経ミエリンタンパク質の非酵素的グリコシル化が考えられる[Honnier, V. H. et al., Clin. Endocrinol. Hetab. 11, 431(1982)]。

このように、メイラード反応は糖尿病の種々の合併症だけでなく、加齢(老化)に伴う種々の疾患にも関与しているものど考えられている。 【従来の技術】

以上のような背景のもとに、最近メイラード反応を阻害する物質の検索が行なわれている。例えば、プラウンリーらはアミノグアニジンがインビトロ(in vitro)において、メイラード反応を阻止すること、さらにアミノグアニジンを循尿病ラットに投与すると動脈壁におけるAGE(Advanced Glycosylation End Products)の生成が抑制されることを示した[Brownlee, H. et al., Science, 232, 1629(1986)]。そしてその作用メカ

し、R^{2c}は水素原子または炭素数1~3のアルキル基を表わし、R^{3c}はアミノ基、ヒドラジノ基、ジアルキルアミノ基(炭素数1~3個)、フェニルアミノ、ベンジルアミノ、アルキルアミノ、アミノ、アミノ、スクリジニルメチルアミノ、2~フラニルメチルアミノ、2~フラニルメチルアミノ、は2~、3~および4~ピリジニルメチルアミノは2~、3~および4~ピリジニルメチルアミノを表わし、R^{4c}は水紫原子を表わし、R^{4c}は水紫原子を表わし、R^{5c}は水紫原子を表わし、同時のである。)で示されるり、物が抗癌剤として有用である皆開示されており、

②カナダ特許 755,123号明細書には 一般式

【式中、Rはフェネチル、3ーフェニルプロピル、またはハロゲン原子あるいはアルキル基1個で置換されたベンジル基を表わし、R は水素原子ま

ニズムとして求核性ヒドラジン化合物であるアミノグアニジンのアミノ基(グアニジノ基に結合した)がアマドリ転位生成物中の活性カルボニル基を封鎖し、アマドリ転位生成物がさらに架橋重合されることを阻止するためであるとしている。

さらに特開昭 62-142114 ^{*} 号明細書では、アマドリ転位生成物中の活性カルボニル基と反応しうる活性窒素含有基(グアニジノ基に結合したアミノ基)を有する化合物からなる二次グリコシル化最終産物の生成を抑制する組成物が示唆されており、 異体的にはアミノグアニジン、αーヒドラジノヒスチジンおよびリジンが開示されている。

また、本発明化合物と構造が同じか、あるいは本発明化合物に構造的に類似する化合物としては、①特開昭62-45593号すなわち米国特許 210,291号明細書に、一般式

[式中、R^{1c}はアミノ基またはペンジル基を表わ

たは低級アルキル基を表わす。]

で示される化合物が降圧剤として有用である旨開 示されており、

③特公昭 47-9596号明細書およびDerwent No.66-26.286のabstractには

一般式

【式中、AeおよびEeは水素原子、任意に、枝分かれしている炭素数1個~6個のアルキル基または1個以上の水酸基で置換されているアリサイクリック基を表わし、Beは水素原子、1個以上の水酸基で置換されてもよいアリサイクリック、または、直鎖または分枝鎖の炭素数1~6個のアルキル基を表わず。】(記号の定義は一部を抜粋したものである。)

で示される化合物が強心剤として開示されており、 ②米国特許 3,377,381号明細書には、一般式

[式中、 A_f は 2位にハロゲンが置換したフェニル、O-トリル、またはナフチル基を表わし、Rf、 R_{1f} 、 R_{2f} および R_{3f} は水素原子またはメチル基を表わす。〕

で示される化合物が降圧剤として有用である旨開 示されており、

⑤ 持開昭 50-77328号すなわち米国特許 3,972,932 号明細書には、一般式

【式中、グアニジノ基中の炭素原子とその炭素原子に隣接した窒素原子の1個が二重結合で結合し、R $_{0g}$ が水素原子、ハロゲン、水酸基または炭素数1~6個のアルキルあるいはアルコキシ基であり、R $_{1g}$ とR $_{2g}$ はハロゲン、水酸基または炭素数1~4個のアルキルあるいはアルコキシ基での、R $_{3g}$ 、R $_{3g}$ とR $_{3g}$ は水素原子または炭素数1~4個のアルキル基(ただし、二重結合のた

(i) R^{2a}とR^{3a}がともに水素原子を表わし、かつーX_a ー R^{1a}が n ー アチル基、シクロヘキシル 基、ペンジル基、 4 ー クロロベンジル基、 4 ー フ ルオロベンジル基、 4 ー メトキシベンジル基、 4 ーメチルベンジル基、 3 ー ニトロベンジル基、 3 4 ー ジクロロベンジル基、 フェネチル基、 3 ー フ ェニルー 2 ー プロペニル基または 1 ー ナフチルメ チル基を表わすか、

(ii) R^{2a} のみが水素原子を表わし、かつ $-X_a - R^{1a}$ がベンジル基を表わし、かつ R^{3a} がメチル基を表わすか、または $-X_a - R^{1a}$ と R^{3a} がともにフェニル基を表わすか、

(iii) R^{3a}のみが水素原子を表わし、

 $-X_a$ -R 1a とR 2a がともにエチル基を表わすか、 $-X_a$ -R 1a とR 2a がともにn-Tチル基を表わすか、 $-X_a$ -R 1a がベンジル基を表わし、かつR 2a がフェニル基を表わすか、 $-X_a$ -R 1a がフェニル基を表わし、かつR 2a がメチル基を表わすか、

め、R_{3g}、R'_{3g}は同時に存在で、 ない。)を表わし、R_{4g}は水素原子、炭素数 ~4個のアルキルある1~4個のアルキシ基 か2個では炭素数1~4個のアルは炭素を表わし、R_{5g}は水水 がR_{6g}は水スークを表わり、アルル・フラルキリデ素が、シクロアル・リデンを表す。(R_{5g}とR_{6g}が水 はアラルキリデンを表す。(R_{5g}とR_{6g}が水 がスカッとで、スカッとのアルキリテムで、シクロアルキリデンを表す。(R_{5g}とR_{5g}を表が水 チルを表ので、スカッとので、スカッチを表ので、カッとを表わさない。)

で示される化合物が降圧剤として有用である旨聞 示されている。

[発明の開示]

本発明は、

1)一般式

. . .

〔式中.

または $-X_a - R^{1a}$ がペンジル基を表わし、かつ R^{2a} がメチル基を表わすか、

(iv) R^{3a}のみが水素原子を表わし、

基、1-(1,2,3,4-テトラヒドロ)イソキノリル基、1-ピロリジニル基、4-モルフォリノ基または4-ヒドロキシピペリジノ基を表わすか、

$$(V)$$
 $R^{1} = X_{\bullet}$ N_{\bullet} で示される基が4ーモル

フォリノ基を表わし、かつR^{3a}がメチル基を表わ すか、または

$$R^{1}$$
 - X。 N - で示される基が4 - ヒドロキシ

ピペリジノ基を表わし、かつ R ^{3a}がプロピル基を

表わすか、または

 $(vi) - X_a - R^{1a} & CR^{3a}$ がともに水素原子を表わし、かつ R^{3a} がペンジル基、フェネチル基、 3 - フェニルプロピル基、シクロペンチルメチル基または 2 - ピリジル基を表わす。]

で示されるアミノグアニジン誘導体またはその酸 付加塩、

- 2) それらの製造方法、および
- 3) (IA) で示される化合物を含む、一般式

〔式中、

R ^{1a}は水素原子、炭素数1~6個のアルキル基、 炭素数5~7個のシクロアルキル基、またはハロ ゲン原子、炭素数1~4個のアルキル基、炭素数 1~4個のアルコキシ基またはニトロ基1個から 3個で置換されているか、あるいは無置換の炭素 環あるいは複素環を表わし、

[先行技術との比較]

また、一般式(IB)で示される本発明化合物の一部は一般式(C)、(D)、(E)、(F)、および(G)で示される化合物と構造が同一である。しかしながら一般式(C)で示される化合物は流流剤、一般式(B)で示される化合物は降圧剤、一般式(E)で示される化合物は強心剤として有用である皆聞示されており、したがってこれらの変効および用途からは本発明化合物がメイラード反応阻害活性を有する

Xb は単結合、または炭素数1~4個のアルキレン基または炭素数2~4個のアルケニレン基を表わし、

R^{2b}は水素原子、炭素数1~6個のアルキル基またはフェニル基を表わし、

R^{3b}は水素原子、フェニル基、炭素数1~4個のアルキル基、炭素数7~10個のフェニルアルキル基またはピリジル基を表わし、

か、あるいは無置換である窒素原子を1個だけ含むか、または窒素原子と酸素原子を1個すつ含む 炭素数3~10個の複素環を表わす。

ただし、 R^{2b} が 水 素 原 子 を 表 わ し 、 か つ $-X_b$ $-R^{1b}$ が水素原子、メチル基、エチル基またはフェニル基を表わすものを除く。]

で示される化合物またはそれらの酸付加塩を有効 成分として含有するメイラード反応阻害剤に関す る。

ということは全く予測できないことである。なお、 一般式(IA)で示される化合物は個々に具体的 には開示されていない。

本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。例えば、アルキル基、アルキレン基およびアルケニレン基には直鎖のもの、分枝鎖のものが含まれ、アルケニレン基中の二重結合は、E、 Z および E Z 混合物であるものを含む。また、分枝鎖のアルキル基が存在する場合等の不斉炭素原子の存在により生する異性体も含まれる。

一般式(IB)中、R^{1b}およびR^{2b}中が表わす 炭素数 1~6個のアルキル基とは、メチル、エチ ル、プロピル、プチル、ペンチル、ヘキシル基お よびこれらの異性体基であり、いずれの基も好ま しい。また、R^{2b}は水素原子およびフェニル基も 好ましい。

一般式(IB)中、R ^{1b}が表わす炭素数5~7個のシクロアルキル基とは、シクロペンチル、シ クロヘキシルおよびシクロヘブチル基を表わし、 いすれの母も好ましい。

一般式(TB)中R¹⁰中の炭素環とは、一部あるいは全部が飽和していてもよい、単環、二環もしくは三環の炭素数15個以下の芳香族環をいう。

これらの環としては、例えばペンゼン、ナフタレン、インデン、アズレン、フルオレン、フェナントレン、アントラセン、アセナフチレン、ビフェニレン環およびこれらの一部または全部が飽和している環が挙げられるが、特に好ましいのはペンゼンおよびナフタレン環である。

一般式([B)中、R^{1b}中の複素環とは、一部 あるいは全部が飽和していてもよい単環、二環も しくは三環の炭素および異項原子数15個以下の 複素環をいう。

これらの環としては、例えば、フラン、チオフェン、ピロール、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、イミダゾール、ピラゾール、フラザン、ピラン、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、インドール、イソインドール、ペンゾフラン、ベンゾ

性体基であり、炭素数 2~4個のアルケニレン基とは、ピニレン、プロペニレン、プテニレン基およびそれらの異性体基であり、いずれの基も好ましい。また X h は単結合も好ましい。

一般式(IB)中、R^{3b}が表わす炭素数1~4個のアルキル基とは、メチル、エチル、プロピル、プチル基およびそれらの異性体基であり、炭素数7~10個のフェニルアルキル基とは、ペンジル基、フェネチル基、3-フェニルプロピル基おび4-フェニルプチル基を表わし、いずれの基も好ましい。また、R^{3b}は水素原子、フェニル基またはピリジル基も好ましい。

窒素原子を1個だけ含むか、または窒素原子と酸素原子を1個ずつ含む炭素数3~10個の複素原とは、一部あるいは全部が飽和していてもよい単環もしくは二環の複素環をいい、例えば、ピロール、イソキサゾール、ピリジン、イソキノリン、

チオフェン、インドリジン、クロメン、キノリン、イソキノリン、キノリジン、プリン、インダゾール、キナゾリン、シンノリン、キノキサリン、フタラジン、プテリジン、カルバゾール、アクリジン、フェナントリジン、キサンチン、フェナジン、フェノチアジン環およびこれらの一部または全部が飽和している環が挙げられる。

一般式(IB)中、R^{1b}中の躍換基が表わすれ口が原子とは、ファ素原子、逸素原子、臭素原子、臭素原子、鬼素原子、臭素原子、あよびョウ素原子であり、炭素数1~4個のアルコキシ基とは、メトキシ、エトトカリ、アルキシ、オーシ、エトキシを発出しい。R^{1b}が無置換のよび複素環を表わす場合も好ましい。

一般式(IB)中、X_bが表わす炭素数 1 ~ 4 個のアルキレン基とは、メチレン、エチレン、ト リメチレン、テトリメチレン基およびそれらの異

キノリン、ピロリジン、ピベリジン、インドリン、イソインドリンおよびモルフォリン環である。これらの環は水酸基で選換されているか、または無 置換である。

[本発明化合物の製造方法]

一般式(IA)の化合物は、下記の方法で製造

することができる。

すなわち、一般式

[式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。]で示される化合物と、一般式

$$B_{2\pi} - MHMH^{2}$$
 (III)

[式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。]で示される化合物を水、アルカノール(例えばメタノール、エタノール)中で、室温で反応させるか、一般式

$$R_{3} = N < CN$$
 (IA)

[式中の記号は前記と同じ意味を表わす。] で示される化合物とアンモニアを、硫酸アンモニ ウムの存在下水中で遠流しながら反応させること により製造することができる。

一般式(IB)の化合物も一般式(IA)の化

内障および網膜症、また老化によりひき起こされる疾患、例えばアテローム性動脈硬化症、老人性白内障および癌の治療および/または予防に有用である。

本発明化合物のメイラード反応阻害作用は以下 に述べるスクリーニング系により確認された。

(1) 実験方法

試験管内におけるメイラード反応を抑制する本 発明薬剤の効果を測定するため、以下の条件で反 応を行なった。

ウシ血清アルプミン100 *両ノ* 配、グルコース 200mH 、試験薬剤(6 mH、ただし実施例2 および 2 (a) の化合物は30mH)を、pH7.38の0.5Hリン 酸塩級衝液にそれぞれ()内の濃度になるように 溶解し、37℃で1週間インキュペーションした。

インキュペーション後、溶液を同リン酸塩級街 液にて100 倍希釈し、励起波長360 nm、螢光波長450 nmで螢光測定した。

阻害率(%)は以下の式により算出した。

合物と同様の方法によって製造することができる。 [出発物質]

本発明における一般式(II)、(II)および(IV)で示される原料化合物および各試薬はすべてそれ自身公知であるか、または公知の方法により製造することができる。

反応生成物は、通常の精製手段、例えば常圧下または減圧下における蒸溜、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用いた高速液体クロマトグラフィ、薄層クロマトグラフィ、あるいは、カラムクロマトグラフィまたは洗浄、再結晶等の方法により精製することができる。精製は各反応ごとに行なってもよい。

[効 果]

一般式(IA)および(IB)で示される本発明化合物、およびその酸付加塩は、メイラード反応を阻害するので、種々の糖尿病合併症、例えば 記動脈性心疾患、末梢循環障害、脳血管障害、糖尿病性神経症、腎症、動脈硬化、関節硬化症、白

阳害率(%) = $\begin{bmatrix} \Delta I - \{ \Delta I_{i} - (\Delta I_{1} + \Delta I_{2}) \} \end{bmatrix}$ / (ΔI)

△ Ⅰ 1 : 本発明化合物の螢光、

△ 12: (本発明化合物+グルコース)の螢光、

Δ I₄ : (本発明化合物+牛血清アルプミン+グ ルコース)の螢光、

Δ I: (牛血清アルプミン+グルコース)の螢光 (2) 結果

結果を表1に示す。

実施例 音 号	-N(X-R') = tt-N(X-R')	R ²⁴ 主たはR ²⁴	塩	%	· 称	阻害(1)
1	- NB - CR EN -	H	ョウ化水 素酸塩	1-アミノー3-ベ ヨウ化水素酸塩	ンジルグアニジン	63
1 (a)	- NE - (CH 2) 2 -	Н	ョウ化水 素酸塩	1-アミノー3-フ ン ヨウ化水素酸塩	ェネチルグアニジ	72
[(e)	- NH - CH 1 - F	н	ョウ化水 素酸塩	1-アミノー3ー (ジル) グアニジン		43
1(t)	- NN - CH =	Н	ョウ化水 素酸塩		4 ーメトキシベン ヨウ化水素酸塩	54
[(h)	- NR - CH s	н	ヨウ化水素酸塩	1 - アミノー 3 - (ル)グアニジン ヨ		51
1(i)	- N H - C H z NO z	н	ョウ化水素数塩	1-アミノー3-(ル) グアニジン ヨ		57

多 1 (統定)

実施例 等 号	-N X - R's = t t - N X - R's	R ²³ 言たはR ²³	塩	2	称.	阻害(2)
1(0)	- M CH *	H	ョウ化水素改塩	1-アミノー3-メ ルグアニジン ヨウ		54
1(g)	- N (CH 1) 2 CH 1 - N (CH 1) 2 CH 1	н	ョウ化水 無酸塩	1 - アミノ - 3.3~ ジン・ヨウ化水素酸		34
1(e)	- HH - CR 2-	CH 2	ョウ化水 素改塩	1-アミノー1-メ ルグアニジン ヨウ		36
[(u)	- N	н	말설할	1 - ピロリジルカル イミド 塩酸塩	ポヒドラジド	43
1(v)	- N	н	화성할	4ーモルフォリノカ イミド 塩酸塩	ルボヒドラジド	36
2	NB z	- (ca) -		1-アミノー1-フ ン	ニネチルグアニジ	71
2(a)	N H z	- CH z -	_	1-73/-1-~	ンジルグアニジン	50

表	ŀ	_ (抭	<u>څ</u>	᠘

実施例 零 号	-N X -R 1 = tt -N X -R 1	830 または820	類	2	称	阻害(%)
2(b)	N H *	~ (CH ₂) ₂	_	1-アミノー1-(ビル)グアニジン	3 -フェニルブロ	50
2(c)	— X B z	-CH 2	_	1-アミノー1-シ ルグアニジン	クロペンチルメチ	56

表 [から本発明化合物及びその酸付加塩はメイラード反応阻害作用を有することが理解される。 [毒 性]

本発明化合物の毒性は充分に低いものであり、 医薬品として十分安全に使用でき、特にヒトにお けるメイラード反応に起因する疾患の治療およ び/または予防に有用であることが確認された。 [投与量]

(i

一般式(IA)および(IB)で示される本発、明化合物およびそのを付加塩を上記の目的で用いるには、通常全身的あるいは局所的に、経重には非経口で投与される。投与量は年令、体重、投与力で、投与型時間を1回を100個の範囲で1日1回から数回につき0.1 咽~100 咽の範囲で1日1回から数回非経口のか、あるいは成人ひとり当り、1回につき0.1 咽~100 咽の範囲で1日1回から数回非経口の分か、100 咽の範囲で1日1回から数回非経口の分がましたように、投与量範囲より少ない量で十分な場合もある。

し、また範囲を越えて必要な場合もある。

本発明による経口投与のための固体組成物とし ては、錠剤、散剤、颗粒錠剤等が含まれる。この ような固体組成物においては、ひとつまたはそれ 以上の活性物質が、少なくともひとつの不活性な 希釈剤、例えばヒドロキシプロピルセルロース、 微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリ ドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムと混合 される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈 剤以外の添加剤、例えばステアリン酸マグネシウ ムのような潤滑剤、繊維素グリコール酸カルシウ ムのような崩壊剤、グルタミン酸またはアスパラ ギン酸のような溶解補助剤を含有していてもよい。 錠剤または丸剤は必要により白糖、ゼラチン、ヒ ドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピ ルメチルセルロースフタレートなどの胃溶性ある いは腸溶性物質のフィルムで被膜してもよいし、 また2以上の窟で被脱してもよい。さらにゼラチ ンのような吸収されうる物質のカブセルも包含さ れる。

軽口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、魚味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

経口投与のためのその他の組成物としては、 ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、それ自 体公知の方法により処方されるスプレー剤が合まれる。この組成物は不活性な希釈剤以外に亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸を含有してもよい。 スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第2868691 号及び同第3095355 号明細理に詳しく記載されている。

本発明による非経口投与のための注射剤として は、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、 乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤として

例により詳述するが、もちろんこれにより本発明 が限定されるものではない。

Tしてによる分離の箇所に記載されているカッコ内の溶媒は、使用した展開溶媒を示し、割合は体積比を表わす。また、「RはKBr錠剤法で測定している。

実施例1

1 - アミノー3 - ベンジルグアニジン ヨウ化 水素酸塩

NーペンジルーSーメチルイソチオウレア ヨウ化水素酸塩(1.98 g)を水(6 ๗)および少型のメタノールの混合液に溶解させ、この溶液に抱水ヒドラジン(334呵)の水溶液(4 ๗)を加え、室温で 1.5時間攪拌した。その後溶媒を留去し、残留物を減圧下乾燥し、淡黄色結晶(1.82 g)を得た。この結晶をエタノールー水から再結晶し、淡灰色固体(1.18 g)を得た。さらにこの結晶を

非経口投与のためのその他の和成物としては、 ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、それ自 体公知の方法により処方される外用液剤、軟コウ のような塗布剤、直腸内投与のための坐剤および 膣内投与のためのペッサリー等が含まれる。

[実施例]

本発明化合物およびその製造方法を以下の実施

メタノールから再結晶し、次の物性値を有する標題化合物(1.08 g)を得た。

IR:ν 3275,3125,1685,1635 cm⁻¹。 実施例1<u>(a)~1(z)</u>

実施例1で用いたNーベンジルーSーメチルイソチオウレア ヨウ化水素酸塩のかわりに、相当する適当な、一般式

で示される化合物を用いて実施例1と同様にして、次表2に示す本発明化合物を得た。ただし、実施例番号1(r) および1(x) ~1(z) では、抱水ヒドラジンのかわりに相当する適当なヒドラジン誘導体を用い、また、実施例番号1(j)、1(k) および1(s)~1(x)の化合物は塩酸塩に、1(l)の化合物は硫酸塩に、1(l)の化合物は硫酸塩にした。

3325. 3225. 3150.

1630, 1240 cm 1

実施例 番 号	排 造 式	名 称	TĻC	I R
l(a)	18 · BW B · 118 ·	1 - アミノ - 3 - フェネチルグア ニジン ヨウ化水素酸塩	81 0.4 (クロロホルム : メタノール = 3:1)	2350~3150. 1660~ 1630. 745. 690cm ⁻¹
1(6)	H 2 C (C M 2) 2 - M H 3 H 4 H 7 H 1 H 3 H 2 H 1 H 3 H 1 H 1 H 1 H 1 H 1 H 1 H 1 H 1	1 - アミノー 3 - π - ブチルグフ ニジン ヨウ化水素酸塩	Rf 0.5 (酢酸エチル: 酢酸:水 -3:l:1)	س 3250~3150. 2950. 1650~1640 cm '
] (c)	TH HH THEN HI	1 - アミノー 3 - シヴロハキシル グアニジン ヨウ化水素酸塩	RI 0.51 (酢酸エチル: 酢酸:水 -3:1:1)	ν 3225~3175. 2925. 1660~1640 ⇔-'
1 (q)	CT — H H NH	1 - フミノー 3 - (4 - クロロベンジル)グアニジン ヨウ化水素 政塩	Rf 0.22 (クロロホルム :メタノール = 3:1)	س 3275. 3125. 1680. 1630 صت:
l (e)	F HINH:	1 - アミノー 3 - (4 - フルオロベンジル)グアニジン ヨウ化水 柔酸塩	R! 0.25 (クロロホルム :メクノール -3・1)	ν 3400, 3250, 1680. 1650 ਫ਼ਬ [਼] ਂ

1 - アミノ - 3 - (4 - メトキシ ベンジル) グアニジン ヨウ化水 素酸塩

(1) [

HN

. HI

Rf 0.6 (クロロホルム :メタノール -3:1)

実施列 番 号	梯 造 式	名 蒜	TLC	I R
1 (g)	H NH - HI NHHH *	1-アミノー3-(4-メチルベンジル)グアニジン ヨウ化水素酸塩	81 0.5 (クロロホルム :メタノール -3:1)	v 3400∼3200. 1660. 1630. 530 ⇔-'
1 (h)	H NH - BI	1-アミノー3ー(1-ナフチル メチル)グアニジン ヨウ化水素 酸塩	Rf 0.59 (酢酸エチル: 酢酸:水 =3:1:1)	v 3325, 3250~3150, 1640, 790, 760⇔-'
1(i)	NO 2 NH NHH 2 NH H 2 NH	1ーアミノー3ー(3ーニトロベンジル)グアニジン ヨウ化水素 酸塩	RI 0.24 (クロロホルム :メタノール = 3 : 1)	y 3250, 1670, 1640, 1530, 1350, 970, 730 ca ^{-'}
1,(j)	THURNHT HI	1 - アミノー 3 - (3 - フェニル ー 2 - プロペニル)グアニジン 塩酸塩	Rf 0.25 (クロロボルム :メタノール -3:1)	≥ 3600 ~ 2750. 1620 ca '
I (k)	CT H H NHHH:	1. 一アミノー3ー(3.4-ジクロロ ベンジル)グアニジン 塩酸塩	Rf 0.33 (クロロホルム :メダノール -3:1)	y 3400 ~ 2300. 1660. 1640. 1505. 1195. 1020. 930 ← '
1(2)	H H H H N B N B N B N B N B N B N B N B	1 - アミノ - 3 - フルフリルグア ニジン 一環酸塩	Rf 0.73 (酢酸エチル: 酢酸:水 =5-1-1)	> 3600 ~ 2800. 1600 ~ 1610. 1255 ~ 1170. 1000 ⇔

平	•	(統	# 1
		1 406	· ·

実施例 晋 号	排 造 式	名	TLC	I R
l (=)	H,C: NHHHH:	1 - アミノ - 3.3 - ジェチルグア ニジン ヨウ化水素酸塩	Rt 0.27 (クロロホルム : メタノール = 3:1)	> 3450. 3250~3175.
[(n)	CH: NH NHNH:	1 - アミノー 3 - ベンジルー 3 - フェニルグアニジン ヨウ化水素 改塩	RI 0.80 (許改エチル・ 計 政:水 =3:1·1)	и 3400, 3250, 3150, 1640, 1620, 1560 св ⁻¹
l (a)	H 2 C N NH NH 2	1-アミノー3-フェニルー3-メチルグアニジン ヨウ化水素酸塩	Rf 0.57 (酢酸エチル: 酢酸・水 =3:1:1)	y 3350, 3275, 3173, 1630, 1570, 940, 680 cm ⁻¹
1 (p)	H 2 C N AHNII 4 HI	1 - アミノー 3 - ベンジルー 3 - メチルグアニジン ョウ化水素酸塩	Bf 0.59 (酢酸エチル: 酢酸・水 -3:1:1)	> 3400, 3275, 3220. 1630, 1010, 690. 550 cm '
1(q)	H - C (E H 2) 2 C H NH N	1-アミノー3.3-ジブチルグア ニジン ヨウ化水清酸塩	gf 0.6 (酢酸エチル: 酢酸:水 -3:1:1)	2975. 1630. 1010. 570-550 cm

支 2 (抗き)

实施例 學 号	体 造 式	4 F	тьс	I R
1(r)	MH - HI MH - MH = M - MH = CH - MH =	1 - アミノー 1 - メチルー 3 - ベンジルグアニジン ヨウ化水素酸塩	Rf 0.2 (クロロボルム :メタソール -5:1)	3300-3150, 1660- 1640, 1450, 1020, 750 -
1(s)	NE NENE : - BC2	I - ピペリジンカルボヒドラジド イミド 塩数塩	Rf 0.2 (クロロホルム : テトラヒド ロブラン: 武 設 = 3:1:1)	v 3600~2600, 2915. 1640~1560, 1430. 1230 α⁻'
1(t)	NH HCI NHNH 2	1-(1.2.3.なーテトラヒドロ)イ ソキノリンコルボヒドラジド イ ミド 塩酸塩	Rf 0.50 (クロロホルム :テトラヒド ロフラン:酢 改=3:1:1)	# 3600 ~ 2100. 1660. 1625. 1590. 1440. 1215. 760 □
1 (u)	NH GCT NHHHE"	I ーピロリジンカルボヒドラジド イミド 塩酸塩	Rf. 0.25 (クロロホルム :テトラヒド ロフラン:酢 酸ー3:1:1)	y 3500-2000. 1670- 1630. 1570. 1440. 1215. 1090'
1(*)	0 HR RCT	4- モルフォリンカルボヒドラジ ド イミド 塩酸塩	Rf 0.22 (クロロホルム : テトラヒド ロフラン: 許 改 = 3:1:1)	y 2500 ~ 2400. 1530. 1585. 1430. 1230. 1100 ⇔-'

表 2 (銃き)	=	2	(法	き)	
----------	---	---	----	----------------	--

実施例 普 号	花 產 素	· 名	TLC	(R
1(4)	80 - 10 HH - 9Ct	lー(4ーヒドロキシ)ピペリジ ンカルポヒドラジド イミド 塩 酸塩	(クロロホルム	y 3650~2500. 1630. 1590. 1430. 1060
1 (x)	O NH NH T	N'ーメチルー4 ー モルフェリン ネ ルボヒドラジド イミド	81 0.23 (酢酸エテル: 酢酸:水 -3:L:1)	v 3650∼2600. 1630. 1610. 1420. 1230. 1105 ⇔-¹
1 (y)	NH - HI	1 - アミノー 1 - フェニルー 3 - フェニルグアニジン ヨウ化水素 酸塩	Rf 0.58 (武蔵エテル: 武蔵:水 -10:1:1)	v 3500-2400. 1620. 1580. 1485. 1240. 750 ⊆-1
1(2)	HO - C3,C00H	N'-ロープロピルー1+(4-ヒ ドロキシ)ピペリジンカルボヒド ラジド イミド 酢酸塩	R! 0.41 (評談エテル:	▶ 3650~2500. 2230. 1710. 1620. 1430. 1235. 1055 □

実施 例 2

1-アミノー1-フェネチルグアニジン

硫酸アンモニウム(2.7g) をアンモニウム水 (10N;50m) に溶かした。その溶液にイソプロパノール(25m)、次にNーシアノーNーフェネチルヒドラジン(3.3g) を加え、 2.5時間返流した。

その反応液を室温にまで冷却して、二層に分離させた。上層の水層を減圧下、濃縮乾燥し、得られた残留物を熱メタノールで2回抽出し、抽出液を濃縮すると油状残留物が得られた。これに少量のエタノールを加え、生成した結晶をろ取した。この結晶をメタノールから再結晶して次の物性値を有する懐題化合物(586g)を得た。

TLC:Rf 0.52 (酢酸エチル:酢酸:水 = 3:1:1); [R:ν 3300, 1630, 1590, 1570, 1100, 910, 610cm⁻¹,

実施例2(a)~2(d)

実施例2で用いたNーシアノーNーフェネチルヒドラジンのかわりに、相当する適当なヒドラジン誘導体を用いて実施例2と同様にして次表3に示す本発明化合物を得た。ただし実施例2(d)の化合物は硫酸塩とした。

英施别	排 造	式	8	₽¥ 	TLC	IR	*
2 (a)	H = N N N N N N N N N N	© 	1-アミノ・1-・	ベンジルグアニ	RI 0.50 (酢酸エチル: 酢酸:水 -3:1:1)	3250. 1650. 1595. 1560. 725. 610	1110.
2 (b)	H H H H H H H H H H H H H H H H H H H	O	1-アミノー1- プロビル) グアニ:		RI 0.64 (酢酸エチル: 酢酸:水 =3:1:1)	≥ 3600 ~ 2500. 1400, 1330.	
2(c)	H z N NH NH		1 - アミノー1 - ジ メチルグアニジン	ンクロベンチル	Rf 0.62 (酢酸エチル: 酢酸:水 ー3:1:1)	v 3600∼2500. 1740∼1370	
2(d)	H . H . H . H . H	, S.O	l − アミノ − l − (ル)グアニジン 弱		Rf 0.56 (クロロホルム :テトラヒド ロフラン:酢 酸=3:1:1)	3400~2400. 1625, 1570. 1410. 1030	1650. 1495.

製剂例

以下の各成分を常法により混合した後打錠して、 一錠中に50個の活性成分を有する錠剤100 錠を得た。

・1-アミノ-3-ベンジルグアニジン ョウ化水素酸塩 …5g

・繊維素グリコール酸カルシウム(崩壊剤)

··· 0. 2g

・ステアリン酸マグネシウム(潤滑剤) …0.1g 。

・微結晶セルロース … 4.7g

特許出願人 小野菜品工業株式会社 代 理 人 弁理士 大 家 邦 久

第1	頁の	統き					
SInt. Cl. 5				識別記号		内整理番号	
Α	61	K 31	/445 /47	ABN ADP			
С	07	D 211 211 213 217 295 307	/06 /46 /77 /06 /20		Z	7242-4C 7242-4C 8314-4C 8413-4C 6742-4C 7822-4C	
@ ≆	6月	老	安	木	13	大阪府三自歌自大町以出 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	

社水無瀬研究所内